

ശ്രദ്ധ ക്ഷണിക്കൽ

(1) ഭൂമി തരം മാറ്റലുമായി ബന്ധപ്പെട്ട പ്രശ്നങ്ങൾ

ശ്രീ. തോട്ടത്തിൽ രവീന്ദ്രൻ: സർ, 2008-ലെ കേരള നെൽവയൽ

തണ്ണീർത്തട സംരക്ഷണ നിയമവുമായി ബന്ധപ്പെട്ട പ്രശ്നങ്ങളും ഇന്ന് ഭൂമി തരംമാറ്റലിന് വിധേയരാക്കുന്ന ആളുകളുടെ പ്രയാസങ്ങളുമാണ് എനിക്ക് ബഹുമാനപ്പെട്ട മന്ത്രിയുടെയും സഭയുടെയും മുമ്പാകെ അവതരിപ്പിക്കാനുള്ളത്. നമ്മുടെ നാട്ടിലെ നെൽവയലുകളും തണ്ണീർത്തടങ്ങളും പൂർണ്ണമായി നികത്തുന്നതിലൂടെയുണ്ടാകുന്ന പാരിസ്ഥിതിക പ്രശ്നങ്ങൾ ഒഴിവാക്കുകയെന്ന ലക്ഷ്യം വച്ചുകൊണ്ടാണ് യഥാർത്ഥത്തിൽ 2008-ൽ ഇങ്ങനെയൊരു നിയമം കൊണ്ടുവന്നത്. 800000 ലക്ഷം ഏക്കറോളമുണ്ടായിരുന്ന നെൽവയൽ ഇപ്പോൾ രണ്ട് ലക്ഷം ഹെക്ടർ മാത്രമായി കുറഞ്ഞിരിക്കുകയാണ് എന്നതാണ് ഏറ്റവും പ്രധാനം. അതിന്റെയടിസ്ഥാനത്തിലാണ് ഇത്തരമൊരു നിയമം കൊണ്ടുവരാനിടയായത്. യാതൊരുവിധ മാനദണ്ഡവും കണക്കിലെടുക്കാതെ ഇന്നും നിരവധി തണ്ണീർത്തടങ്ങൾ നികത്തുന്നതിന്റെ ഭാഗമായി കൊണ്ടുവരുന്നൊരു നിയമമാണിത്. പക്ഷേ, ഇതുകൊണ്ട് വന്നിട്ടുള്ളൊരു പ്രയാസം എന്താണെന്നുവെച്ചാൽ 2008-ലെ ഈ നിയമം

പ്രാബല്യത്തിൽ വരുന്നതിനുമുമ്പ് നമ്മുടെ നാട്ടിൽ തരംമാറ്റിയിട്ടുള്ള നിരവധി സ്ഥലങ്ങളുണ്ട്. പ്രത്യേകിച്ച് കോഴിക്കോട്-മലബാർ പ്രദേശങ്ങളിൽ ഇത്തരത്തിൽ നിരവധി പ്രദേശങ്ങൾ തരംമാറ്റി വീട് നിർമ്മിച്ച പല പ്രശ്നങ്ങളും നിലവിലുണ്ട്. അതൊക്കെ പരിഗണിച്ചുകൊണ്ടും നിയമത്തിൽ മുൻകാലപ്രബാല്യം നൽകിക്കൊണ്ട് 1967-നുമുമ്പ് നികത്തിയിട്ടുള്ള സ്ഥലങ്ങളെ പ്രത്യേകം കണക്കിലെടുക്കണമെന്ന് പറഞ്ഞിട്ടുണ്ട്. അത് ശരിയായിട്ടുള്ള നടപടിയല്ല. കാരണം, 2008-ലാണ് പ്രസ്തുത നിയമം പ്രാബല്യത്തിൽ വരുന്നത്. അതിനുമുമ്പുള്ള സ്ഥലങ്ങളാണിതൊക്കെ. ഇതിൽ ഏറ്റവും വലിയൊരു തമാശയെന്ന് പറയുന്നത്, BTR (Basic Tax Register) ഉപയോഗിച്ചാണ് ഇത് പരിശോധിക്കുന്നത്. ഇത് 1934-ൽ ബ്രിട്ടീഷുകാർ കൊണ്ടുവന്നിട്ടുള്ള രജിസ്ട്രാണെന്നാണ് തോന്നുന്നത്. ആ രജിസ്ട്രറിൽ എന്താണോ പറഞ്ഞിട്ടുള്ളതെന്നാണ് ഇതിൽ നോക്കുന്നത്? അതിൽ നമ്മുടെ ഭൂമിയിലെ ഒട്ടുമിക്ക പ്രദേശങ്ങളും നിലമായിട്ടാണ് കാണിച്ചിട്ടുള്ളത്. അതുകൊണ്ട് ആ സ്ഥലങ്ങൾ മുഴുവൻ അതിൽ വരും. ഇത് പരിശോധിക്കുന്നതിനുവേണ്ടി ലോക്കൽ ലെവൽ മോണിറ്ററിംഗ് കമ്മിറ്റി (എൽ.എൽ.എം.എസി)-യെ ചുമതലപ്പെടുത്തിയിട്ടുണ്ട്. തദ്ദേശസ്വയംഭരണ

സ്ഥാപനത്തിന്റെ അധ്യക്ഷനും വില്ലേജ് ഓഫീസറും അഗ്രികൾച്ചറൽ ഓഫീസറും സംയുക്തമായി പരിശോധന നടത്തിയശേഷമാണ് ഇതിനൊരു തീരുമാനമെടുക്കേണ്ടത്. എന്നാണ് സ്ഥലം തരംമാറ്റിയിട്ടുള്ളതെന്നും 2008-ന് മുമ്പാണോ തരംമാറ്റിയിട്ടുള്ളതെന്നുമുള്ള കാര്യങ്ങൾ പരിശോധിച്ച് ചെയ്യേണ്ടതാണ്. പക്ഷേ, കൃത്യമായിട്ടുള്ള റിപ്പോർട്ടുകൾ കൊടുത്താൽപോലും ഭൂമി തരംമാറ്റത്തിന് അനുവദിക്കുന്നില്ലെന്നുള്ള പ്രയാസം നിലനിൽക്കുന്നുണ്ട്. അതുപോലെ ഏറ്റവും കൂടുതൽ അഴിമതിക്ക് വിധേയമായിക്കൊണ്ടിരിക്കുന്ന ഒട്ടേറെ പ്രശ്നങ്ങളുമുണ്ട്. നമ്മുടെ നാട്ടിലെ സർവ്വസ്ഥലങ്ങളിലും ഭൂമി തരംമാറ്റിക്കൊടുക്കുന്നതാണെന്ന ബോർഡുകൾ കാണാൻ സാധിക്കുന്നതാണ്. സാധാരണക്കാരായ ആളുകളെ സംബന്ധിച്ചടത്തോളം ഇത്തരത്തിലുള്ള നിയമത്തെപ്പറ്റിയൊന്നും അവർക്കറിയില്ല. അങ്ങനെയുള്ളൊരു സാഹചര്യത്തിൽ അനുമതി ലഭിക്കാതെവരുമ്പോൾ ആളുകൾ കോടതിയെ സമീപിക്കുകയും നിഷ്പ്രയാസം കോടതിവിധി വാങ്ങി കൊണ്ടുവരികയും ചെയ്യും. നിയമപരമായി ഭൂമി തരംമാറ്റുന്നതിന് കൊല്ലങ്ങളോളം കാത്തിരിക്കേണ്ട അവസ്ഥയാണുള്ളത്. വലിയ ദുരിതമാണ് ഇതിന്റെ പേരിൽ ആളുകൾ അനുഭവിച്ചുകൊണ്ടിരിക്കുന്നത്.

എൽ.എൽ.എം.സി പരിശോധന നടത്തുമ്പോൾ അവിടത്തെ സ്ഥിതിവിവരക്കണക്കുകളുടെ റിപ്പോർട്ടുകൾ തായ്യാറാക്കിയാണ് യഥാർത്ഥത്തിൽ അനുമതി കൊടുക്കുന്നത്. പക്ഷേ, ഇതിനെല്ലാം സ്ഥലം ആർ.ഡി.ഒ.യെയാണ് ചുമതലപ്പെടുത്തിയിട്ടുള്ളത്. ഇതുസംബന്ധിച്ച് സഭയിൽ ഇന്നൊരു ഭേദഗതി വരുന്നുണ്ട്. അത് വളരെ നല്ലതാണ്. ഡെപ്യൂട്ടി കളക്ടർമാരെക്കൂടി ഇതിന് ചുമതലപ്പെടുത്തിക്കൊണ്ടുള്ള ഉത്തരവ് ഇന്ന് നിയമസഭയിൽ പാസ്സാക്കാൻ പോകുന്നുണ്ടെന്നാണ് മനസ്സിലാക്കുന്നത്. പക്ഷേ, അതുമാത്രം പോരാ; എന്റെ ഒരു നിർദ്ദേശം അതൊരു പ്രത്യേക ഓഫീസായി പരിഗണിക്കണം. അല്ലാതെ വെറുതെ ഒരു ഡെപ്യൂട്ടി കളക്ടറെ ചുമതലപ്പെടുത്തിക്കൊണ്ട് യാതൊരു കാര്യവുമില്ല. വളരെയധികം ചുമതലകളുള്ള ഒരു ആർ.ഡി.ഒ.യെ ഇതിനായി ചുമതലപ്പെടുത്തിയതുകൊണ്ട് പ്രയോജനമുണ്ടാവില്ല. വർഷങ്ങളായി കെട്ടികിടക്കുന്ന നിരവധി ഫയലുകളുണ്ട്. കോഴിക്കോട് ജില്ലയിൽ മാത്രം ഏകദേശം 25000-ത്തോളം അപേക്ഷകളുണ്ട്. കേരളത്തിൽ ഏകദേശം 2 ലക്ഷത്തിലധികം അപേക്ഷകൾ കെട്ടികിടക്കുന്നുണ്ടെന്നാണ് ഞാൻ മനസ്സിലാക്കുന്നത്. ഒരുപാട് ഭേദഗതികൾ വന്നിട്ടുള്ളൊരു നിയമമാണ്. ഇപ്പോൾ പുതിയൊരു

ഭേദഗതി കൊണ്ടുവരികയും ചെയ്തിട്ടുണ്ട്. പ്രസ്തുത നിയമത്തിൽ ഇനിയും ഒരുപാട് മാറ്റങ്ങൾ ഉണ്ടാകേണ്ടതുണ്ട്. ബഹുമാനപ്പെട്ട ഹൈക്കോടതിതന്നെ ഒരു വിധിയിൽ പറഞ്ഞിട്ടുള്ളത്, 25 സെന്റ് സ്ഥലം വരെ നികത്തുന്നതിന് പണം അടയ്ക്കേണ്ടതില്ലെന്നാണ്. കാരണം, എല്ലാംകൊണ്ടും നല്ലൊരു വിധിയാണത്. എന്തെങ്കിലും ചെയ്യുകയെന്നതല്ല, പ്രസ്തുത നിയമത്തിന്റെ ഉദ്ദേശ്യങ്ങൾക്ക് വിരുദ്ധമായി പണം അടച്ചാൽ നികത്താമെന്നും അല്ലെങ്കിൽ നികത്താൻ പാടില്ലെന്നും പറയുന്നതിൽ യാതൊരുർത്ഥമില്ല. നെൽവയൽ സംരക്ഷിക്കപ്പെടാൻ വേണ്ടിയാണ് ഈ നിയമം കൊണ്ടുവന്നിട്ടുള്ളത്. ഈയൊരു സാഹചര്യത്തിൽ പ്രസ്തുത നിയമം കൃത്യമായി പാലിക്കാൻ സാധിക്കണം. അതായത്, സമയബന്ധിതമായി അനുമതി കൊടുക്കുമെന്നുള്ള തീരുമാനംകൂടി വേണം. ലാൻഡ് ട്രൈബ്യൂണലുകളിൽ നടത്തിയ വലിയ തോതിലുള്ള ഇടപെടലിന്റെ ഭാഗമായി കുറഞ്ഞ കാലയളവിനുള്ളിൽ ഇത്തരത്തിലുള്ള ധാരാളം കേസുകൾ പരിഹരിക്കാൻ സാധിച്ചിട്ടുണ്ട്.

മി. സ്പീക്കർ: പ്ലീസ്....പ്ലീസ് കൺക്ലൂഡ്

ശ്രീ. തോട്ടത്തിൽ രവീന്ദ്രൻ: സർ, അതുകൊണ്ട് ബഹുമാനപ്പെട്ട

വകുപ്പുമന്ത്രി ഇക്കാര്യം പ്രത്യേകം പരിശോധിക്കണം. നിരവധി ആളുകൾ ഇതിലൂടെ പ്രയാസപ്പെടുന്നുണ്ടെന്ന കാര്യം മറക്കരുത്. ഈ രംഗത്ത് വ്യാപകമായിക്കൊണ്ടിരിക്കുന്ന അഴിമതി തുടച്ചുനീക്കാനുള്ള നടപടികൂടി സ്വീകരിക്കണമെന്ന് അഭ്യർത്ഥിക്കുന്നു.

റവന്യൂ-ഭവനനിർമ്മാണ വകുപ്പുമന്ത്രി (ശ്രീ. കെ. രാജൻ): സർ, ബഹുമാനപ്പെട്ട ചെയറിന് അറിയാവുന്നതുപോലെ വിശാലമായിട്ടുള്ള വിഷയത്തിന്റെ സമഗ്രമേഖലകളെ അപഗ്രഥിച്ചുകൊണ്ടാണ് ബഹുമാനപ്പെട്ട അംഗം ഈ വിഷയങ്ങൾ സഭ മുന്പാകെ ഉന്നയിച്ചത്. നേരത്തെ അദ്ദേഹംതന്നെ സൂചിപ്പിച്ചതുപോലെ ആദ്യത്തേത് നെൽവയൽ തണ്ണീർത്തട നിയമത്തിന്റെ നടപടിക്രമങ്ങളിൽ മാറ്റമുണ്ടാക്കാനുള്ള ബില്ലാണ്. അതിൽ വിശദമായി ഇക്കാര്യങ്ങൾ ചർച്ച ചെയ്യാമെന്നുള്ളതുകൊണ്ട് ദീർഘമായൊരു മറുപടി ഇക്കാര്യത്തിൽ ഉണ്ടാകേണ്ടതില്ലെന്ന് ഞാൻ കരുതുന്നു. മാത്രമല്ല, നിയമത്തെ അപഗ്രഥിച്ചുകൊണ്ട് ചോദിക്കേണ്ട ചോദ്യങ്ങളും അതിന് ഞാൻ നൽകേണ്ട ഉത്തരവും ബഹുമാനപ്പെട്ട അംഗം തന്നെ ഇവിടെ നൽകിയതുകൊണ്ട് ആ കർത്തവ്യത്തിൽനിന്നും കുറച്ചുകൂടി

രക്ഷപ്പെടുമ്പോഴാണ് യഥാർത്ഥ കാരണം അങ്ങിവിടെ സൂചിപ്പിച്ചതുപോലെ ബി.റ്റി.ആർ പ്രകാരമല്ല, പ്രസിദ്ധീകരിക്കപ്പെട്ട ഡാറ്റാ ബാങ്കിനെ ആസ്പദമാക്കിയാണ് ഇക്കാര്യങ്ങളെല്ലാം നിശ്ചയിക്കുന്നത്. പണം കൊടുത്താൽ നികത്താനും പണം കൊടുക്കാതിരുന്നാൽ നികത്താതിരിക്കാനുമുള്ള വ്യവസ്ഥ ഇതിലില്ല. നെൽവയൽ തണ്ണീർത്തട നിയമനന്ദസരിച്ച് പഞ്ചായത്തിൽ പത്ത് സെന്റും മുനിസിപ്പൽ കോർപ്പറേഷനിൽ അഞ്ച് സെന്റും ഭൂരിഹിതർക്ക് വീടുവയ്ക്കാൻവേണ്ടി നികത്താനും പൊതുവാശ്യത്തിനുവേണ്ടി നികത്താനും മാത്രമെ എൽ.എൽ.എം.സി.-ക്ക് ശുപാർശ ചെയ്യാൻ സാധിക്കുകയുള്ളൂ. വീട് വയ്ക്കുന്നതിന് നിലം നികത്താൻ അനുമതി നൽകേണ്ടത് ജില്ലാ കളക്ടർ ചെയർമാനായിട്ടുള്ള ഡി.എൽ.എം.സി.-യും, പൊതുവാശ്യത്തിന് നിലം നികത്താൻ അനുമതി നൽകേണ്ടത് സ്റ്റേറ്റ് ലൈവൽ മോണിറ്ററിംഗ് കമ്മിറ്റിയുമാണ്. തണ്ണീർത്തടങ്ങളോ അതുമായി ബന്ധപ്പെട്ട സംഭവങ്ങളോ നികത്താനോ രൂപന്തരാപ്പെടുത്താനോ യാതൊരുവകാശവുമില്ല. തയ്യാറാക്കിയ ഡാറ്റാ ബാങ്കിനനുസരിച്ചാണ് ഫോം നമ്പർ 5,6,7,9 അപേക്ഷകളിലായി ഇക്കാര്യങ്ങൾ തീരുമാനിക്കുന്നത്. ഇക്കാര്യത്തിൽ സർക്കാർ നല്ല ശ്രദ്ധ

കാണിക്കുന്നുണ്ട്. യഥാർത്ഥത്തിൽ വലിയ നമ്പർ അപേക്ഷകളാണ് ഉണ്ടായിട്ടുള്ളത്. 2021 ഫെബ്രുവരി മാസം സർക്കാർ സ്വീകരിച്ച തീരുമാനത്തിന്റെ ഭാഗമായി 25 സെന്റ് വരെയുള്ള അപേക്ഷകൾക്ക് പണം കൊടുക്കേണ്ടതില്ലെന്ന് നിശ്ചയിക്കപ്പെട്ടപ്പോൾ ഓഫ് ലൈനായി ധാരാളം അപേക്ഷകളുണ്ടായി. 226901 അപേക്ഷകൾ ഓഫ് ലൈനായി ലഭിച്ചതിൽ 222791 അപേക്ഷകളും തീർപ്പാക്കപ്പെട്ടു. 4110 അപേക്ഷകൾ മാത്രമേ ബാക്കിയുള്ളൂ. അതിൽ പലതും പണമടയ്ക്കാൻ പറ്റാത്തതും രേഖാപരമായി അനുമതി നൽകാൻ സാധിക്കാത്തതുമാണ്. അദ്ദേഹമിവിടെ സൂചിപ്പിച്ചതുപോലെ, തട്ടിപ്പുകൾ ഒഴിവാക്കാനാണ് 2022 ഫെബ്രുവരി മാസം മുതൽ അപേക്ഷകൾ ഓൺലൈനിലൂടെ സ്വീകരിക്കാനാരംഭിച്ചത്. ഇപ്പോൾ ഓൺലൈനിലൂടെ ലഭ്യമായ 298469 അപേക്ഷകളിൽ 222555 അപേക്ഷകൾ തീർപ്പാക്കാൻ ബാക്കിയുണ്ട്. ഈ പ്രശ്നം പരിഹരിക്കുന്നതിനായി രണ്ട് ഘട്ടങ്ങളിലായി 990-ഓളം താൽക്കാലിക ജീവനക്കാരെയും 341 വാഹനങ്ങളും രണ്ട് സർക്കാർ ഉത്തരവുകളിലൂടെ നൽകുകയുണ്ടായി. പാവപ്പെട്ടവർക്ക് അതിവേഗതയിൽ ഇത് ലഭ്യമാക്കാനായി ഒരു സ്റ്റാൻഡേർഡ് ഓപ്പറേഷൻ പ്രൊസീഡ്യൂർ

തീരുമാനിച്ചു. അദാലത്തുകളിലൂടെ പ്രശ്ന പരിഹാരത്തിനുള്ള തീവ്ര ശ്രമം നടത്തുകയുണ്ടായി. ബഹുമാനപ്പെട്ട അംഗം ഇവിടെ സൂചിപ്പിച്ചതുപോലെ, ഇന്ന് അവതരിപ്പിക്കാനിരിക്കുന്ന ഭേദഗതിയിലൂടെ 27 പേർക്ക് മാത്രമായി നിജപ്പെടുത്തിയിട്ടുള്ള ചുമതലകൾ കുറേക്കൂടി വിപുലീകരിക്കുന്നതിനുള്ള ആശയം സഭയുടെ പരിഗണനയ്ക്ക് വയ്ക്കുകയാണ്. സഭ തീരുമാനിക്കുന്നതനുസരിച്ച് മാത്രമേ അത് നിശ്ചയിക്കാനാകൂ എന്നുള്ളതുകൊണ്ട് അതിനുമുമ്പ് നടക്കുന്ന ഒരു ചർച്ചയിൽ അതുസംബന്ധിച്ച് സൂചിപ്പിക്കാനാകില്ല. അങ്ങിവിടെ സൂചിപ്പിച്ചതുപോലെ, നെൽവയലുകൾ നികത്തപ്പെടരുത് എന്ന ലക്ഷ്യം വച്ചുകൊണ്ടുതന്നെ, എന്നാൽ നികത്തപ്പെട്ട ഭൂമിക്ക് ചില അംഗീകാരങ്ങൾ നൽകുന്നതിന്റെ ഭാഗമായിട്ടുള്ള തരംമാറ്റ നടപടികൾ ഗവൺമെന്റ് വളരെ ജാഗ്രതയോടെ കണ്ട് അതിവേഗതയിലാക്കാൻ പരിശ്രമിക്കുന്നുണ്ട്. നെൽവയൽ തണ്ണീർത്തട സംരക്ഷണ നിയന്തിലൈ സെക്ഷൻ 13 അനുസരിച്ച്, സർക്കാരിന്റെ അനുവാദമില്ലാതെ 2008-നശേഷവും ഭൂമി നികത്തപ്പെട്ടത് തിരിച്ചുപിടിക്കുന്നതിനുള്ള അധികാരം ജില്ലാ കളക്ടർമാർക്കുണ്ടെങ്കിലും പലകാരണങ്ങളാൽ ആ അധികാരം വേണ്ടതുപോലെ പ്രയോഗിക്കാൻ

കഴിയാത്ത സാഹചര്യമുണ്ട്. തീർച്ചയായും കാർഷിക അഭിവൃദ്ധി ഫണ്ടുകളി-
 ഉപയോഗപ്പെടുത്തിക്കൊണ്ട്, അങ്ങനെ നികത്തീയ സ്ഥലങ്ങളിലെ
 റെസ്റ്റോറേഷൻ നടപടി (മണ്ണെടുത്ത് കൃഷിയോഗ്യമാക്കുക എന്ന നടപടി)
 ഈ ഗവൺമെന്റ് വളരെ ശക്തമായി തുടർന്നുള്ള കാലങ്ങളിൽ നടപ്പിലാക്കും.
 ഈ പ്രശ്നം വേഗതയിൽ പരിഹരിക്കാനുള്ള നടപടികൾ സർക്കാർ
 നടത്തിവരികയാണ് എന്ന് അങ്ങയെ അറിയിക്കുകയും ചെയ്യുന്നു.

ശ്രീ. തോട്ടത്തിൽ രവീന്ദ്രൻ: സർ, കോഴിക്കോട് ജില്ലയിൽ മാത്രം
 അപേക്ഷ നൽകിയ ഇരുപത്തിയയ്യായിരം പേരുണ്ട്. ഫോം നമ്പർ 5, 6
 എന്നിവ ഒന്നിച്ച് കൊടുക്കാൻ തീരുമാനിച്ചാൽത്തന്നെ കുറേ പ്രശ്നങ്ങൾ
 പരിഹരിക്കാൻ കഴിയും. കോഴിക്കോട് കോർപ്പറേഷനിലുള്ള സ്ഥലങ്ങളിൽ
 ഇതുവരെയും അന്തിമ ഡാറ്റാ ബാങ്ക് പ്രസിദ്ധീകരിച്ചിട്ടില്ല. അതിനുള്ള നടപടി
 അടിയന്തരമായി സ്വീകരിക്കുമോ?

ശ്രീ. കെ. രാജൻ: സർ, അന്തിമ ഡാറ്റാ ബാങ്ക് പ്രസിദ്ധീകരിക്കുന്നത്
 സംബന്ധിച്ച് ഭൂമിയിലും ദേവസ്വവും സംബന്ധിച്ച സബ്ജക്ട് കമ്മിറ്റിയുടെ
 കഴിഞ്ഞ യോഗത്തിൽ ചർച്ച ചെയ്തിരുന്നു. ഒരു മാസത്തിനുള്ളിൽ
 അതുസംബന്ധിച്ച് എല്ലാ വ്യക്തതകളും വരുത്തണമെന്ന് റവന്യൂ, കൃഷി,

തദ്ദേശസ്വയംഭരണ സ്ഥാപനങ്ങൾ എന്നിവയെ ചുമതലപ്പെടുത്തിയിട്ടുണ്ട്. ബഹുമാനപ്പെട്ട അംഗം പറഞ്ഞതുപോലെ, ഡാറ്റാ ബാങ്കിൽനിന്ന് ഒഴിവാക്കപ്പെടാനുള്ള അപേക്ഷ ഫോം നമ്പർ 5-ൽ കൊടുത്താൽ അതിൽ തീരുമാനമെടുത്തതിനുശേഷം ഫോം നമ്പർ 6-ന് അപേക്ഷ കൊടുക്കുകയെന്ന നടപടിക്ക് പകരം ഫോറം 5-ന്റെ തുടർച്ചയായി 6-ലേക്ക് മാറാൻ കഴിയുന്ന വിധത്തിൽ ആർ.ഡി.ഒ.-മാർക്ക് ആവശ്യമായ നിർദ്ദേശവും അതിനാവശ്യമായ പാസ്‌വേർഡും കൊടുത്തിട്ടുണ്ട്. അത് ഇതിനകംതന്നെ നടപ്പിലാക്കിക്കഴിഞ്ഞിട്ടുണ്ടെന്ന് അറിയിക്കുകയാണ്.

(2) അപൂർവ്വരോഗം ബാധിച്ച കുട്ടികൾക്ക് ചികിത്സാ ധനസഹായം

ശ്രീ. പി. കെ. ബഷീർ: സർ, വളരെ വേദനാജനകമായ രോഗത്തിന് നമ്മുടെ കുട്ടികൾ അടിമപ്പെടുന്ന അവസ്ഥയാണിന്നുള്ളത്. അപൂർവ്വരോഗങ്ങൾ, പ്രത്യേകിച്ച് സ്പൈനൽ മസ്കുലാർ അട്രോഫി (എസ്.എം.എ.) ഉൾപ്പെടെയുള്ള അപൂർവ്വരോഗങ്ങൾ ബാധിച്ച കുട്ടികളുടെ ചികിത്സാച്ചെലവിന് മൂന്നിൽ മാതാപിതാക്കൾ വളരെ നിസ്സഹായരായി മാറുന്ന ഒരു സാഹചര്യമാണുള്ളത്. അതുപോലെതന്നെ, ഹീമോഫിലിയ, തലാസീമിയ, സിക്കിൾസെൽ അനീമിയ, MSUD (Maple syrup urine

disease) തുടങ്ങിയ അപൂർവ്വരോഗങ്ങളും അപൂർവ്വ രക്തജന്യ രോഗങ്ങളും ബാധിച്ച കുട്ടികളുടെ മാതാപിതാക്കൾ ചികിത്സയ്ക്കായി സാമ്പത്തികമായി വളരെയധികം പ്രയാസപ്പെടുകയാണ്. ഈ സഭയിലെ ബഹുമാന്യനായ അംഗങ്ങളായ ശ്രീ. മഞ്ഞളാംകുഴി അലിയും എന്റെ യുവസുഹൃത്ത് ശ്രീ. എം. വിജിനും അവരുടെ നേതൃത്വത്തിൽ ഇതുപോലുള്ള രോഗം ബാധിച്ച കുട്ടികളുടെ ചികിത്സയ്ക്കായി ക്രൗഡ് ഫണ്ടിംഗിലൂടെ തുക സ്വരൂപിച്ച കാര്യം നമുക്കെല്ലാവർക്കുമറിയാം. ശ്രീ. മഞ്ഞളാംകുഴി അലിയുടെ മണ്ഡലത്തിൽ ഇമ്രാൻ എന്ന കുട്ടിയുടെ ചികിത്സയ്ക്കായി പതിനാറരക്കോടി രൂപയും ശ്രീ. എം. വിജിന്റെ നേതൃത്വത്തിൽ 46,78,72,000/- രൂപയുമാണ് ക്രൗഡ് ഫണ്ടിംഗിലൂടെ സ്വരൂപിച്ചത്. പതിനെട്ട് കോടി രൂപ മുതൽ ഇരുപത് കോടി രൂപ വരെയാണ് ഇതിന്റെ ചികിത്സ്ക്ക് ചെലവ് വരുന്നത്. അഞ്ച് തരം രോഗങ്ങളാണ് അപൂർവ്വരോഗങ്ങളായി കണക്കാക്കുന്നത്. സിക്കിൾസെൽ അനീമിയ രക്താണുക്കളെ ബാധിക്കുന്ന രോഗമായതിനാൽ അത് ബാധിച്ച കുട്ടികളുടെ ചുവന്ന രക്തകോശം അരിവാൾ രൂപത്തിലാകുകയാണ് ചെയ്യുന്നത്. അതിന്റെ മറ്റ് സാങ്കേതിക വശങ്ങളിലേയ്ക്ക് ഞാൻ പോകുന്നില്ല. രക്തത്തിലും മൂത്രത്തിലും രോഗബാധയുണ്ടാകുന്നതിനാൽ MSUD ബാധിച്ച

കുട്ടികൾ വളരെയധികം പ്രയാസമനുഭവിക്കുകയാണ്. ഇവരുടെ blood count-ൽ പ്രശ്നങ്ങൾ കാണാറുണ്ട്. അതിമാരകമായ സന്ധിവാതം ബാധിച്ചാൽ പതിനെട്ട് മുതൽ ഇരുപത്തിയഞ്ച് വയസ്സുവരെ അതിന് ചികിത്സ കൊടുക്കേണ്ടതുണ്ട്. 1,50,000/- രൂപ ഈ രോഗത്തിന്റെ ചികിത്സയുമായി ബന്ധപ്പെട്ട ഇൻജക്ഷൻ വേണ്ടിവരും. സർക്കാരിന്റെ നിലവിലെ നിബന്ധനയനുസരിച്ച്, അതിമാരകമായ സന്ധിവാതത്തിന് പതിനെട്ട് വയസ് കഴിഞ്ഞാൽ ചികിത്സയ്ക്കുള്ള തുക ലഭ്യമാക്കില്ല. ഹോർമോൺ കുറവുള്ള കുട്ടികളുടെ ചികിത്സയ്ക്കും വളരെയധികം പ്രയാസങ്ങൾ അനുഭവിക്കുന്നുണ്ട്. ഇതിനായി കേന്ദ്ര സർക്കാർ സെന്റർ ഓഫ് എക്സലൻസ് മുഖേന കൊടുക്കുന്ന ഒരു ചെറിയ ഫണ്ട് മാത്രമാണുള്ളത്. അത് അൻപത് ലക്ഷം രൂപ വരെ കൊടുക്കുമെന്നാണ് പറയുന്നത്. ആയിനത്തിൽ ഇപ്പോൾ ആകെ മൂന്ന് കോടി രൂപയാണ് ലഭിച്ചത്. ബഹുമാനപ്പെട്ട മന്ത്രിക്ക് അക്കാര്യം അറിയാം. പ്രസ്തുത തുക പരിമിതമായതിനാൽ, എസ്.എം.എ. രോഗബാധിതരായ കുട്ടികളെ ഇതിൽ പരിഗണിക്കുന്നില്ല. ഇക്കാര്യം ബഹുമാനപ്പെട്ട മന്ത്രി ശ്രദ്ധിക്കണമെന്നാണ് എനിക്ക് പറയാനുള്ളത്. ചികിത്സയ്ക്ക് ചെറിയ തുക ആവശ്യമായി വരുന്ന രോഗങ്ങൾ ബാധിച്ച

കുട്ടികൾക്ക് മാത്രമേ ഈ കേന്ദ്ര ഫണ്ട് അനുവദിക്കുന്നുള്ളൂ. നിരവധി സർക്കാർ സംവിധാനത്തിൻകീഴിൽ ഏഴ് വയസിന് താഴെയുള്ള നാൽപ്പത്തിരണ്ട് കുട്ടികൾക്കാണ് തിരുവനന്തപുരത്ത് സെന്റർ ഓഫ് എക്സലൻസിന്റെ കേന്ദ്രമായ എസ്.എ.ടി.-യിൽ സഹായം നൽകുന്നത്. അവരുടെ ചികിത്സ മാത്രമേ സർക്കാർ ഏറ്റെടുത്തിട്ടുള്ളൂ. ഗുരുതര രോഗമായ എസ്.എം.എ. ബാധിച്ച കുട്ടികൾക്ക് സർക്കാരിന്റെ സൗജന്യ ചികിത്സ ലഭിക്കുന്നില്ല. ഇക്കാര്യത്തിൽ ഒരു പരിഹാരം കാണണമെന്നാണ് എനിക്ക് പറയാനുള്ളത്. നിലവിൽ സംസ്ഥാനത്ത് എസ്.എം.എ. രോഗം ബാധിച്ച എത്ര രോഗികളുണ്ട്; എന്തെല്ലാം തരം ചികിത്സകളാണ് സർക്കാർ ഈ മേഖലയിൽ രോഗികൾക്ക് നടപ്പിലാക്കാൻ പോകുന്നത്? എം.എൽ.എ.-മാർ ഇത്തരം ഫണ്ടെല്ലാം സ്വരൂപിച്ചപ്പോഴേയ്ക്കും രോഗികൾ മരണപ്പെടുന്ന സംഭവമുണ്ടായി. ശേഷിക്കുന്ന ഫണ്ടിന്റെ കാര്യത്തിൽ ബഹുമാനപ്പെട്ട ഹൈക്കോടതി നിർദ്ദേശപ്രകാരം വേണ്ടത് ചെയ്യാമെന്നാണ് സർക്കാർ അറിയിച്ചത്. ഇക്കാര്യത്തിൽ എന്തെങ്കിലും സംവിധാനമുണ്ടാക്കിയിട്ടുണ്ടോ? സർക്കാരിന്റെ ആഭിമുഖ്യത്തിൽ ജനകീയ കൂട്ടായ്മയിലൂടെ പതിനൊന്നര ലക്ഷം രൂപ മാത്രമേ ലഭിച്ചിട്ടുള്ളൂ. 63 കോടിയോളം രൂപയാണ് രണ്ട്

എം.എൽ.എ.-മാരുടെ നേതൃത്വത്തിൽ സ്വരൂപിച്ചത്. ഇക്കാര്യത്തിൽ സർക്കാരിന് സംഭവിച്ച പാളിച്ചയെന്താണ്? ഇക്കാര്യത്തിലുള്ള അനാസ്ഥ മാറ്റേണ്ടതുണ്ട്. ചില കുടുംബങ്ങളിൽ രണ്ടും മൂന്നും കുട്ടികൾ അപൂർവരോഗ ബാധിതരാണ്. എനിക്കറിയാവുന്ന ഒരു കുടുംബത്തിലെ മൂന്ന് കുട്ടികൾക്കാണ് ഇത്തരത്തിൽ അപൂർവരോഗം ബാധിച്ചത്. അവരുടെ ചികിത്സയ്ക്കായി രക്ഷിതാക്കൾക്ക് എന്താണ് ചെയ്യാൻ കഴിയുന്നത്. ഇത്തരം അവസ്ഥകൾ നമ്മൾ മനസ്സിലാക്കണം. അതിനാൽ ഇത്തരം രോഗങ്ങൾക്ക് മുൻഗണന നൽകി, ചികിത്സയ്ക്ക് ഒരു പ്രോട്ടോക്കോളണ്ടാക്കി എല്ലാ അപൂർവ്വ/എസ്.എം.എ. രോഗികൾക്കും ചികിത്സ സൗജന്യമായി ലഭ്യമാക്കുന്നതിനുള്ള ഒരു സംവിധാനം സർക്കാരിന്റെ/ആരോഗ്യ വകുപ്പിന്റെ ഭാഗത്തുനിന്നുണ്ടാകണമെന്നാണ് എനിക്ക് ഈ ശ്രദ്ധക്ഷണിക്കലിലൂടെ അഭ്യർത്ഥിക്കാനുള്ളത്.

ആരോഗ്യ-വനിത-ശിശുവികസന

വകുപ്പുമന്ത്രി

(ശ്രീമതി വീണാ ജോർജ്ജ്): സർ, വളരെ പ്രധാനപ്പെട്ട ഒരു വിഷയമാണ് ബഹുമാനപ്പെട്ട അംഗം ഇവിടെ ശ്രദ്ധക്ഷണിക്കലിലൂടെ ഉന്നയിച്ചിരിക്കുന്നത്. തന്റെ കുട്ടിക്ക് ഒരു കടുത്ത പനി വന്നാൽപ്പോലും അച്ഛനും അമ്മയ്ക്കും

എത്രത്തോളം ആശങ്കയും വേവലാതിയുമുണ്ടാകുമെന്ന് നമുക്ക്

ഓരോരുത്തർക്കും അറിയാവുന്നതാണ്. ആ പശ്ചാത്തലത്തിലാണ് ഇവിടെ

പരാമർശിച്ചതുപോലെ എസ്.എം.എ. (സ്പെനൽ മസ്കലർ അടോഫി)

പോലെയുള്ള അപൂർവ്വ രോഗങ്ങൾ ബാധിച്ച കുഞ്ഞുങ്ങളുടെ

മാതാപിതാക്കളുടെ നിസ്സഹായതയും വേദനയും സാമ്പത്തിക ബുദ്ധിമുട്ടും ആ

കുഞ്ഞുങ്ങൾ കടന്നുപോകുന്ന ആരോഗ്യപരമായ വളരെ മോശം അവസ്ഥയും

നമ്മൾ കാണേണ്ടത്. ഈ സർക്കാരിന്റെ കാലഘട്ടത്തിൽ നമ്മൾ

ഏറ്റെടുത്തിട്ടുള്ള വളരെ പ്രധാനപ്പെട്ട പ്രോജക്ടുകളിലൊന്നാണ് അപൂർവ്വ

രോഗങ്ങളുമായി ബന്ധപ്പെട്ടുള്ളത്. ദേശീയ അപൂർവ്വ രോഗ നയം 2021-ലെ

മാനദണ്ഡങ്ങളനുസരിച്ച് ഇന്ത്യയിൽ 450-ഓളം അപൂർവ്വ

രോഗങ്ങളുണ്ടെന്നാണ് കണക്ക്. ആ പട്ടികയിൽ വരുന്ന ഒന്നാണ് സ്പെനൽ

മസ്കലർ അടോഫി എന്ന രോഗം. ഇവിടെ ബഹുമാനപ്പെട്ട എം.എൽ.എ.

പറഞ്ഞതുപോലെ ഈ സർക്കാരിന്റെ കാലഘട്ടത്തിലാണ് സ്പെനൽ മസ്കലർ

അടോഫിക്ക് വേണ്ടി ആദ്യമായി ഒരു ക്ലിനിക്ക് ആരംഭിച്ചത്. 60 ലക്ഷം

രൂപ മുതൽ കോടിക്കണക്കിന് രൂപ ചികിത്സയ്ക്കായി വേണ്ടി വരുന്നുണ്ട്. 18

കോടി രൂപയുടെ മരന്ന് രാജ്യത്ത് ക്ലിനിക്കലി

അംഗീകരിക്കപ്പെട്ടതല്ലെങ്കിലും കുഞ്ഞുങ്ങൾക്ക് ഗുണഫലം ലഭിക്കുമെന്ന് ആഗോള തലത്തിൽ അങ്ങനെയൊരു കാര്യമുള്ളതുകൊണ്ട് മരുന്ന് പുറത്തുനിന്നും എത്തിച്ചുകൊടുക്കുന്ന ചില ഇടപെടലുകൾ ഉണ്ടായിട്ടുണ്ട്, മാധ്യമങ്ങളിലൂടെയൊക്കെ നമ്മൾ അത് അറിഞ്ഞതാണ്. അതുകൊണ്ടാണ് സർക്കാർ ഇതിലൊരു പ്രധാനപ്പെട്ട ഇടപെടൽ നടത്തണമെന്ന് തീരുമാനിച്ചത്. അങ്ങനെയാണ് തിരുവനന്തപുരം എസ്.എ.ടി.യിൽ സ്പെനൽ മസ്കലർ അടോഫിയുടെ ഒരു ക്ലിനിക്കിന് ആരംഭിച്ചത്. നമ്മുടെ ലക്ഷ്യം എസ്.എം.എ. പോലുള്ള അപൂർവ്വ രോഗങ്ങൾ ബാധിച്ച എല്ലാവർക്കും പരമാവധി ചികിത്സ ഉറപ്പാക്കുക എന്നുള്ളതാണ്. കാരണം ഒരു വ്യക്തിയേയൊ കടുംബത്തേയൊ സംബന്ധിച്ചിടത്തോളം ചികിത്സാ ചെലവ് വഹിക്കുക എന്നുള്ളത് അസാധ്യമാണ്. അതിനാൽ ബഹുമാനപ്പെട്ട ഹൈക്കോടതിയുടെ ഇടപെടൽ പ്രകാരം ആരോഗ്യ വകുപ്പ് പ്രിൻസിപ്പൽ സെക്രട്ടറിയുടെ പേരിൽ ഒരു അക്കൗണ്ട് തുടങ്ങിയിട്ടുണ്ട്. അതിലേക്ക് ഹൈക്കോടതി നിർദ്ദേശപ്രകാരം ഹൈക്കോടതിയിൽ നിന്നുതന്നെയാണ് ആദ്യമായി 5 ലക്ഷം രൂപ നിക്ഷേപിച്ചത്. ഇപ്പോൾ ക്രൗഡ് ഫണ്ടിംഗിലൂടെ ലഭ്യമായിട്ടുള്ള തുകയുടെ ബാക്കി തുക ആ അക്കൗണ്ടിലേക്ക്

നിക്ഷേപിച്ചിട്ടുണ്ട്. ഈ അവസരത്തിൽ എനിക്ക് പൊതുസമൂഹത്തോടു അഭ്യർത്ഥിക്കാനുള്ള ഒരു കാര്യം, സർക്കാരിന്റെ ഈ ഫണ്ടിലേയ്ക്ക് തുക സംഭാവന ചെയ്യാൻ സന്മനസ്സുണ്ടാകണമെന്നാണ്. രാജ്യത്ത് സൗജന്യ ചികിത്സ നൽകുന്നതിൽ ഒന്നാം സ്ഥാനത്തുള്ള സംസ്ഥാനം നമ്മുടെ കേരളമാണ്. 2,700 കോടി രൂപയിലധികമാണ് കഴിഞ്ഞ സാമ്പത്തിക വർഷം മാത്രം സൗജന്യ ചികിത്സയ്ക്കുവേണ്ടി നമ്മൾ ചെലവഴിച്ചിട്ടുള്ളത്. പൊതുസമൂഹത്തിന്റെ വലിയൊരു ഇടപെടൽ ഇതിലേയ്ക്ക് ഉണ്ടാകണമെന്നും അനിവാര്യരായ ആളുകൾക്ക് തുക നൽകണമെന്നുള്ളതുമാണ് നമ്മുടെ ലക്ഷ്യം. എസ്.എം.എ. ബാധിച്ച എത്ര പേർ ഉണ്ട്, അതിന് കണക്കുണ്ടോ എന്ന് ബഹുമാനപ്പെട്ട എം.എൽ.എ. ഇവിടെ ചോദിക്കുകയുണ്ടായി. എത്ര പേർക്ക് ചികിത്സാ ആവശ്യമുണ്ട് എന്ന് കണ്ടെത്തുന്നതിനുവേണ്ടി പത്രങ്ങൾ വഴി പരസ്യം ചെയ്തുകൊണ്ട് സർക്കാർ അപേക്ഷ ക്ഷണിച്ചിരുന്നതിന്റെ ഫലമായി ഇന്നത്തെ കണക്കനുസരിച്ച് 176 സ്പെനൽ മസ്കലർ അട്രോഫി രോഗബാധിതരിൽ നിന്നാണ് അപേക്ഷ ലഭിച്ചിട്ടുള്ളത്. ഈ അപേക്ഷകർ, നേരത്തെ ലിസ്റ്റിൽ ഉണ്ടായിരുന്നവർ, നമുക്ക് അറിയുന്നവർ, ഫീൽഡ് ഹെൽത്ത് വർക്കേഴ്സ് കണ്ടെത്തിയിട്ടുള്ളവർ എന്നിങ്ങനെയുള്ള 216

എസ്.എം.എ. രോഗികളുടെ ലിസ്റ്റിൽനിന്നും 212 പേരെ ക്ലിനിക്കൽ പരിശോധനയ്ക്കായി ആദ്യ ഘട്ടം വിളിച്ചിരുന്നു. തിരുവനന്തപുരം എസ്.എ.ടി. ആശുപത്രിയിൽ സർക്കാർ തലത്തിൽ ക്ലിനിക്ക് ആരംഭിച്ച് വിവിധ ചികിത്സാ വിഭാഗങ്ങളെ ഏകോപിപ്പിച്ച് പ്രവർത്തനസജ്ജമായിട്ടുണ്ട്. അപൂർവ്വ രോഗങ്ങളുടെ മികവിന്റെ കേന്ദ്രങ്ങളായി കേന്ദ്ര സർക്കാർ തെരഞ്ഞെടുത്തിട്ടുള്ള രാജ്യത്തെ പത്ത് ആശുപത്രികളിലൊന്നായി തിരുവനന്തപുരം എസ്.എ.ടി.യെ കഴിഞ്ഞ വർഷം തെരഞ്ഞെടുത്തിട്ടുണ്ട്. അതിലൂടെ 50 ലക്ഷം രൂപയാണെങ്കിലും കേന്ദ്രത്തിൽനിന്നും ഫണ്ട് നമുക്ക് ലഭിക്കും എന്നുള്ളതാണ് അതിന്റെ ഗുണം. മറ്റ് ഒരുപാട് പ്രശ്നങ്ങൾ ഇതിന്റെ ഭാഗമായിട്ടുണ്ട്. ഒന്ന്, ജനിതക പരിശോധനകൾ പുറത്ത് നടത്തേണ്ടി വരുമ്പോൾ സർക്കാരിന് വലിയ രീതിയിലുള്ള ചെലവാണുണ്ടാകുന്നത്. ജനറിക് ഡിപ്പാർട്ടുമെന്റ് ആരംഭിച്ചുകൊണ്ട് സർക്കാർ മേഖലയിൽ ഈ പരിശോധനകൾ നടത്തുന്നതിനുവേണ്ടിയിട്ടുള്ള ശ്രമം ആരംഭിച്ചു, ഏതാനും മാസങ്ങൾക്കുള്ളിൽ അത് പൂർണ്ണതോതിൽ യാഥാർത്ഥ്യമാക്കാൻ സാധിക്കും. കുട്ടികളുടെ രോഗനിർണ്ണയത്തിനായും പ്രധാനമായും ഗർഭാവസ്ഥയിൽത്തന്നെ രോഗം കണ്ടെത്തുന്നതിനുള്ള ജനറിക് ടെസ്റ്റുകൾ ചെയ്യുന്നതിനുള്ള

സൗകര്യം തിരുവനന്തപുരത്ത് സി.ഡി.സി.(ചൈൽഡ് ഡെവലപ്മെന്റ് സെന്റർ)യിൽ ലഭ്യമാക്കിയിട്ടുണ്ട്. നിലവിൽ ലഭ്യമായ കണക്കനുസരിച്ച് കൂടുതൽ ബുദ്ധിമുട്ടുകളും സ്ഥിരമായ വൈകല്യവും തടയുന്നതിന് എസ്.എം.എ. ബാധിതരായ കുട്ടികളെ പ്രാരംഭ ഘട്ടത്തിൽ ചികിത്സിക്കുക എന്നുള്ളതാണ് വളരെ പ്രധാനപ്പെട്ട കാര്യം. ഞാൻ പ്രധാനപ്പെട്ട കാര്യങ്ങൾ മാത്രമേ പറയുന്നുള്ളൂ. എസ്.എം.എ. ബാധിച്ച 18 വയസ്സിന് താഴെയുള്ള കുട്ടികളിൽനിന്നാണ് അപേക്ഷ ക്ഷണിച്ചത്. തിരുവനന്തപുരത്തുവന്ന് രജിസ്റ്റർ ചെയ്യുന്ന കുട്ടികൾക്ക് കോട്ടയം, കോഴിക്കോട് മെഡിക്കൽ കോളേജുകളിലെ ക്ലിനിക്കൽ പരിശോധനയ്ക്കുശേഷം സൗജന്യമായി മരുന്ന് നൽകുന്നതിനുവേണ്ടിയിട്ടുള്ള ഒരു പ്രവർത്തനംകൂടി ഈ ഘട്ടത്തിൽ ആരംഭിച്ചിട്ടുണ്ട്. മലബാർ മേഖലയിൽനിന്നുള്ള കുട്ടികൾക്ക് എസ്.എ.ടി.യിലേയ്ക്ക് എപ്പോഴും വരിക എന്നത് സാധ്യമല്ല. കഴിഞ്ഞ ദിവസം ഞാൻ 14 വയസ്സുള്ള സിയ മെഹ്റീൻ എന്ന കുട്ടിയെ വിളിച്ചിരുന്നു. സൈനൽ മസ്കലർ അടോഫി ബാധിച്ച തിരുവനന്തപുരം മെഡിക്കൽ കോളേജിൽ നട്ടെല്ല് നിവർത്തുന്ന ഒരു ശസ്ത്രക്രിയ വിജയകരമായി പൂർത്തീകരിച്ച് ജന്മസ്ഥലത്തേയ്ക്ക് പോയ ആ കുട്ടിയെ ഫോണിൽ വിളിച്ചപ്പോൾ അവൾ

സന്തോഷത്തോടെ പറഞ്ഞത് 'എനിക്ക് ഇത്തവണ തിരുവനന്തപുരത്തേക്ക് വന്നപ്പോൾ കാറിന്റെ ചില്ലിലൂടെ പുറത്ത് പുഴയും റോഡും കാണാൻ കഴിഞ്ഞുവെന്നാണ്. നമ്മൾ അതൊന്ന് ആലോചിച്ചുനോക്കണം. ആ ശസ്ത്രക്രിയ ആദ്യമായി സംസ്ഥാനത്ത് തിരുവനന്തപുരം മെഡിക്കൽ കോളേജിൽ നടത്തുകയുണ്ടായി. ആരോഗ്യ കിരണം പദ്ധതി വഴി സൗജന്യമായി നടപ്പിലാക്കിയ ശസ്ത്രക്രിയ കൂടുതൽ ശക്തമായി മുന്നോട്ടുകൊണ്ടുപോകാനാണ് ആഗ്രഹിക്കുന്നത്. അപൂർവ്വ രോഗങ്ങൾ ബാധിച്ച 18 വയസ്സിന് താഴെയുള്ളവരുടെ കാര്യം പറഞ്ഞു, അതുപോലെ അപൂർവ്വ രോഗങ്ങൾ ബാധിച്ച എല്ലാവരുടെയും സർവ്വേ എടുക്കുന്നുണ്ട്. നിലവിലെ സർക്കാർ കണക്കുകൾ പ്രകാരം ഏതാണ്ട് 400-ഓളം പേരുണ്ട്. പക്ഷെ ഏതൊക്കെ രോഗങ്ങൾ ബാധിച്ച എത്ര പേരുണ്ട് എന്നതുസംബന്ധിച്ച ഒരു സർവ്വേ കൃത്യമായി എടുക്കുന്നതിനുവേണ്ടിയിട്ടുള്ള പ്രവർത്തനവും സെപ്റ്റംബർ മാസത്തിൽതന്നെ ആരംഭിക്കുന്നതാണ്.

ശ്രീ. പി. കെ. ബഷീർ: സർ, മറ്റ് സംസ്ഥാനങ്ങളിൽ കേന്ദ്ര

സർക്കാരുമായി സഹകരിച്ച് നടപ്പിലാക്കിവരുന്ന ക്രൗഡ് ഫണ്ടിംഗ് പ്ലാറ്റ്ഫോം കേരളത്തിൽ രൂപീകരിക്കുമോയെന്നും കേരളം തന്നെയ

രീതിയിൽ ഫണ്ട് കണ്ടെത്തി ഈ രോഗികളുടെ തുടർ ചികിത്സ നടത്തുമെന്നതാണോ സംസ്ഥാന ഗവൺമെന്റിന്റെ ലക്ഷ്യം. നേരത്തെ സൂചിപ്പിച്ചതുപോലെ, ഏഴ് വയസ്സുവരെയുള്ള കുട്ടികളിൽ 42 ആളുകളുടെ ചികിത്സയാണ് ഇപ്പോൾ സർക്കാർ ഏറ്റെടുത്തിരിക്കുന്നത്. ബഹുമാനപ്പെട്ട മന്ത്രി പറഞ്ഞതുപോലെ ബാക്കിയുള്ള കുട്ടികളുടെ കാര്യത്തിൽ എന്താണ് സർക്കാർ സ്വീകരിക്കാനുദ്ദേശിക്കുന്ന നിലപാട്.

ശ്രീമതി വീണാ ജോർജ്: സർ, 18 വയസ്സിന് താഴെയുള്ള

കുഞ്ഞുങ്ങൾക്ക് ആവശ്യമായ മരുന്നുകൾ ഈ സ്കീമിലൂടെ നൽകണമെന്നുള്ളതാണ്. ബഹുമാനപ്പെട്ട മുഖ്യമന്ത്രിയുടെ നിർദ്ദേശത്തിന്റെയും ഹൈക്കോടതിയുടെ ഇടപെടലിന്റെയും അടിസ്ഥാനത്തിൽ ആരോഗ്യ വകുപ്പ് പ്രിൻസിപ്പൽ സെക്രട്ടറിയുടെ പേരിൽ ആരംഭിച്ചിരിക്കുന്ന അക്കൗണ്ടിലേയ്ക്ക് പൊതുസമൂഹത്തിന്റെകൂടി പങ്കാളിത്തത്തോടെ നമുക്കൊരു ക്രൗഡ് ഫണ്ടിംഗ് നടത്തി ആ തുക ഇതിലേയ്ക്ക് വിനിയോഗിക്കാം. കാരണം ഒരാൾക്കുതന്നെ കോടിക്കണക്കിന് രൂപ, ഒരു വർഷം ഒന്നര കോടിയിലധികം രൂപ ആവശ്യമുള്ള കുഞ്ഞുങ്ങളുണ്ട്. ആ രീതിയിൽ ഫണ്ട് സമാഹരിച്ചുകൊണ്ട് അപൂർവ്വ രോഗ ബാധിതരായിട്ടുള്ള

Uncorrected/Not for Publication

10.08.2023

23

എല്ലാവരെയും ചേർത്തുപിടിക്കണമെന്നാണ് സർക്കാർ കരുതുന്നത്, അതിന് നമുക്ക് കൂട്ടായി പരിശ്രമിക്കാം.

(സബ്മിഷൻ)